

# MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Dinde

Poulet

Canard

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 5 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Canard**

- Viande et abats. 9 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

V.M.D.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/05/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

77609/03-07-2024/K-0226501

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/07/2024

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0541/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Estonie France Grèce Hongrie Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.